

# IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

Autorizado

- Isoflurane

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

IsoFlo 100% w/w Inhalation Vapour, Liquid

ISO FLO 100 % LIQUIDE POUR INHALATION PAR VAPEUR

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Aves ornamentales

Ratas

Ratones

Cobayas

Chinchillas

Hámsteres

Hurones

Jerbos

Reptiles

### Vía de administración:

Vía inhalatoria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Líquido para inhalación del vapor

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía inhalatoria:

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not permitted for use in animals producing milk for human consumption.

- 

#### **Perros**

- 

#### **Gatos**

- 

#### **Aves ornamentales**

- 

#### **Ratas**

- 

#### **Ratones**

- 

#### **Cobayas**

- 

#### **Chinchillas**

- 

#### **Hámsteres**

- 

#### **Hurones**

- 

**Jerbos**

- 

**Reptiles**

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QN01AB06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/06/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium SA

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/9452523 4/2011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/06/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0325/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Francia  
Alemania Grecia Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal  
Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

#### Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091987>